WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

B01J 38/06, 21/20, 29/38, C08G 65/20

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/43124

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

27. Juli 2000 (27.07.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00432

(22) Internationales Anmeldedatum: 20. Januar 2000 (20.01.00)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, KR, SG, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

199 02 093.0

20. Januar 1999 (20.01.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MENGER, Volkmar [DE/DE]; Kaiserstuhl 39, D-67434 Neustadt (DE). ELLER, Karsten [DE/DE]; Bayernstr. 45, D-67061 Ludwigshafen (DE). MEIER, Anton [DE/DE]; Peter-Paul-Rubens-Str. 8a, D-67134 Birkenheide (DE). HESSE, Michael [DE/DE];
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter, Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(72) Erfinder; und

Weinbietstr. 10, D-67549 Worms (DE).

- (54) Title: METHOD FOR PROCESSING pTHF POLYMERIZATION CATALYSTS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR AUFARBEITUNG VON pTHF-POLYMERISATIONSKATALYSATOREN
- (57) Abstract

The invention relates to a method for processing at least partly deactivated polymerization catalysts for the polymerization or copolymerization of THF which are contaminated with the polymerization or copolymerization products of THF. The inventive method comprises the following steps: (a) purifying in a first step the polymerization catalyst by treating it with water vapor at a temperature of 80 to 250 °C and a pressure of 0.5 to 40 bar and preferably (b) regenerating the purified polymerization catalyst in a second step.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF, die mit den Produkten der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation von THF verunreinigt sind, bei dem (a) in einem ersten Schritt der Polymerisationskatalysator durch Behandlung mit Wasserdampf bei einer Temperatur von 80 bis 250 °C und einem Druck von 0,5 bis 40 bar gereinigt wird und vorzugsweise (b) in einem zweiten Schritt der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert wird.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea .	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
. BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	· UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ.	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dănemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Verfahren zur Aufarbeitung von pTHF-Polymerisationskatalysatoren

5

10

15

20

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren sowie die Verwendung der aufgearbeiteten Polymerisationskatalysatoren.

Es ist bekannt, Schichtsilikate wie Smectite, Kaolin und Attapulgit als Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation von Tetrahydrofuran (THF) zu Polytetrahydrofuran (pTHF) einzusetzen, wobei die Polymerisation in Gegenwart von Telogenen durchgeführt werden kann. So wird beispielsweise der zur Klasse der Smectite gehörende Montmorillonit für die Polymerisation von THF in Gegenwart von Acetanhydrid als Telogen zu pTHF-Diacetat eingesetzt. Durch Co-Polymerisation von THF mit Ethylenoxid oder Propylenoxid, beispielsweise mit Kaolin oder Attapulgit als Katalysatoren, werden Polybutylenalkylenglykolether erhalten.

Mit zunehmender Dauer ihres Einsatzes als Polymerisationskatalysatoren verlieren die Schichtsilikate an katalytischer Aktivität und müssen schließlich ausgewechselt werden. Das Auswechseln des gebrauchten, desaktivierten Katalysators ist jedoch mit einer aufwendigen Reinigungsprozedur verbunden, durch die der gebrauchte Katalysator von anhaftenden Produkten der Polymerisationsreaktion befreit wird. Der Reinigungsprozeß ist u.a. notwendig, um die Rieselfähigkeit der Katalysatorschüttung wiederherzustellen, so daß der Katalysator problemlos durch Absaugen aus dem Polymerisationsreaktor entfernt werden kann. Dabei wird üblicherweise so vorgegangen, daß der gebrauchte, mit hochviskosem pTHF-Diacetat verunreinigte Katalysator beispielsweise wie in der US-A 5,268,345 beschrieben mit Wasser und Methanol gewaschen wird. Um den Katalysator von anhaftendem

Extraktionsmittel zu befreien, muß vor dem Absaugen der Katalysatorschüttung diese noch mehrmals mit Wasser gespült werden. Dabei fallen große Mengen an Spülwasser an, die mit dem Extraktionsmittel belastet sind. Die beschriebene Reinigungsprozedur ist zeitaufwendig und kostenintensiv. Die angefallenen großen Mengen an lösungsmittelhaltigem Spülwasser müssen aufgearbeitet werden. Der ausgebaute Katalysator ist in der Regel auch nach dieser Reinigungsprozedur noch so stark mit Lösungsmittel belastet, daß er die für eine Deponierung des Katalysators in Deutschland vorgeschriebenen Schadstoff-Grenzwerte nicht erreicht und verbrannt werden muß.

10

15

20

30

Aufgabe der Erfindung ist es, ein Verfahren zur Aufarbeitung von gebrauchten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation von THF bereit zu stellen, das einen schnellen und kostengünstigen Katalysatorwechsel erlaubt, und bei dem ein aufbereiteter Katalysator erhalten wird, der von Schadstoffen weitgehend befreit ist und deponiert werden kann.

Gelöst wurde die Aufgabe durch ein Verfahren zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF, die mit den Produkten der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation von THF verunreinigt sind, bei dem der Polymerisationskatalysator durch Behandlung mit Wasserdampf bei einer Temperatur von im allgemeinen 80 bis 250 °C, bevorzugt 100 bis 200°C und einem Absolutdruck von im allgemeinen 0,5 bis 40 bar, bevorzugt 1 bis 16 bar gereinigt wird. Der gereinigte Polymerisationskatalysator kann in einem zweiten Schritt deponiert, regeneriert, in sonstiger Weise verwendet oder verbrannt werden. In sonstiger Weise verwendet wird der gereinigte Polymerisationskatalysator beispielsweise zur Depolymerisation von nicht spezifikationsgerechtem pTHF.

Vorzugsweise wird der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert. Bevorzugt ist also ein Verfahren zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren mit mindestens zwei Schritten, bei dem

5

15

20

25

- (a) in einem ersten Schritt der Polymerisationskatalysator in der vorstehend beschriebenen Weise gereinigt wird, und
- (b) der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert wird.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF eingesetzt. Teilweise desaktiviert ist der Polymerisationskatalysator dann, wenn er seine ursprüngliche katalytische Aktivität verloren hat und/oder wenn die Farbzahl des Polymerisats die Spezifikationsgrenze überschreitet. Ein teilweise desaktivierter Polymerisationskatalysator kann beispielsweise noch eine Restaktivität von 80 % der ursprünglichen Aktivität aufweisen. Es können Polymerisationskatalysatoren aufgearbeitet werden, die für die Polymerisation von THF zu pTHF oder für die Co-Polymerisation von THF mit Alkylenoxiden, wie Ethylenoxid oder Propylenoxid, zu den entsprechenden Polybutylenalkylenglykolethern eingesetzt wurden, wobei sowohl die Polymerisation als auch die Co-Polymerisation in Gegenwart von Telogenen durchgeführt worden sein kann. Telogenen sind beispielsweise Wasser, ein- und mehrwertige Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Ethylenglykol, Butylenglykol, Glycerin, Neopentylglykol, 1,4-Butandiol, ferner aliphatische Carbonsäuren mit 1 bis 8 C-Atomen, wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, und aromatische Carbonsäuren wie Benzoesäure, sowie deren Anhydride.

Die zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren sind mit den Produkten der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation verunreinigt. Produkte der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation sind pTHF, Polybutylenalkylenglykolether bzw. deren Reaktionsprodukte mit den genannten Telogenen.

Vorzugsweise wird das erfindungsgemäße Verfahren zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren auf der Basis von Silikaten eingesetzt. Polymerisationskatalysatoren auf der Basis von Silikaten sind natürlich vorkommende oder künstlich hergestellte Schichtsilikate, wie die natürlich vorkommenden Smectite,

insbesondere Natrium- oder Kalziummontmorillonit, ferner Kaolin, Attapulgit und Sepiolit. Polymerisationskatalysatoren auf der Basis von Silikaten sind auch Zeolithe. Die genannten Silikate, bzw. Schichtsilikate werden üblicherweise durch Behandlung mit Säuren aktiviert und anschließend kalziniert. Durch die Säurebehandlung werden in den Tonmineralien durch Ionenaustausch saure Zentren geschaffen und/oder die Oberfläche des Katalysators vergrößert. Einige Mineralien, wie Attapulgit und Sepiolit, weisen auch ohne Säurebehandlung in ausreichendem Maße saure Zentren auf. Saure Zentren können auch durch Kalzinierung von Ammoniumverbindungen der betreffenden Mineralien erhalten werden.

10

15

20

25

30

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF auf der Basis von Schichtsilikaten, insbesondere von säureaktiviertem Montmorillonit aufgearbeitet. Insbesondere werden solche Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation von THF in Gegenwart von Acetanhydrid als Telogen zu pTHF-Diacetat aufgearbeitet. Letztere sind hauptsächlich mit pTHF-Diacetat verunreinigt.

In einem ersten Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens wird der Polymerisationskatalysator mit Wasserdampf bei einer Temperatur von 80 bis 250°C, bevorzugt von 100 bis 200°C und einem Absolutdruck von 0,5 bis 40 bar, bevorzugt von 1 bis 16 bar, behandelt. Dazu kann der gebrauchte Polymerisationskatalysator in dem Polymerisationsreaktor belassen werden und, ggf. nach Ablassen der Reaktionsmischung, auf den Polymerisationsreaktor Wasserdampf aufgegeben werden. Bei der angegebenen Temperatur und dem angegebenen Druck kommt es zur hydrolytischen Spaltung der Polymermoleküle in niedermolekularen Einheiten, welche ohne weiteres durch den Wasserdampf aus dem Polymerisationskatalysator herausgelöst und abtransportiert werden. Beispielsweise kommt es bei mit pTHF-Diacetat verunreinigten Polymerisationskatalysatoren zur Hydrolyse unter Abspaltung von Essigsäure und anschließender Depolymerisation von pTHF zu THF und THF-Oligomeren. Durch die hydrolytische Spaltung und Depolymerisation des hochviskosen pTHF wird die Rieselfähigkeit des Polymerisationskataly-

10

15

20

sators wieder hergestellt, so daß dieser problemlos aus dem Polymerisationsreaktor entfernt werden kann. Es können auf diese Weise beliebige Katalysatorschüttungen in beliebigen Reaktionsapparaten aufbereitet werden. Beispielsweise kann der Katalysator in Form von Split, Strängen, Kugeln oder sonstigen Formkörpern vorliegen. Der gereinigte Katalysator kann beispielsweise durch Absaugen aus dem Polymerisationsreaktor oder durch Ablassen nach unten entfernt werden.

Durch die Wasserdampfbehandlung werden die Polymerisationskatalysatoren soweit gereinigt, daß die organischen Bestandteile, gemessen als Glühverlust des Trockenrückstandes, weniger als 10 Gew.-% betragen und der TOC-Gehalt (total organic carbon) im Eluat des wasserdampfbehandelten Katalysators < 200 mg/l ist. Organische Bestandteile sind das Polymerisationsprodukt sowie deren oligomeren bzw. monomeren Abbauprodukte, beispielsweise pTHF-Diacetat, pTHF, oligomere Butylenether, THF und 1,4-Butandiol. Beispielsweise kann in Schritt (a) eine Behandlungszeit von 24 h bis 96 h ausreichend sein, um den Gehalt der Polymerisationskatalysatoren an organischen Bestandteilen auf < 10 Gew.-% Glühverlust und < 200 mg/l TOC im Eluat zu verringern. Vorzugsweise beträgt die Behandlungszeit 30 h bis 70 h, wobei die Behandlungszeit abhängig von der Reaktorgröße ist und dementsprechend auch viel größer oder viel kleiner sein kann.

In einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird der gereinigte Polymerisationskatalysator anschließend deponiert. Durch den geringen Gehalt der Polymerisationskatalysatoren an organischen Bestandteilen, insbesondere an löslichen organischen Bestandteilen wie THF, kann dieser deponiert werden und muß nicht verbrannt werden. Gereinigte Polymerisationskatalysatoren, die deponiert werden, weisen vorzugsweise einen Gehalt an organischen Bestandteilen von < 10 Gew.-% Glühverlust des Trockenrückstandes und < 200 mg/l TOC im Eluat auf.

25

Der gereinigte Polymerisationkatalysator kann auch zur Depolymerisation von pTHF verwendet werden. Vorzugsweise handelt es sich bei letzterem um nicht spezifikationsgerechtes pTHF mit einer anderen als der gewünschten Molmasse.

Vorzugsweise wird jedoch in einem zweiten Schritt (b) der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert.

Regeneriert wird der gereinigte Polymerisationskatalysator durch Kalzinieren in einer sauerstoffhaltigen Atmosphäre bei einer Temperatur > 200°C. Gereinigte Polymerisationskatalysatoren, die regeneriert werden, weisen vorzugsweise einen Gehalt an organischen Bestandteilen von < 5 Gew.-% Glühverlust des Trockenrückstandes auf. Die Kalzinierung wird vorzugsweise bei einer Temperatur von 400 bis 800°C, besonders bevorzugt von 450 bis 600°C durchgeführt. Kalzinierungstemperaturen unterhalb 200°C reichen im allgemeinen nicht aus, um die nach der Dampfbehandlung (Schritt (a)) noch vorhandenen organischen Bestandteile zu entfernen. Kalzinierungstemperaturen oberhalb 800°C bewirken im allgemeinen eine Veränderung der Katalysatoreigenschaften, so daß dieser nach der Regenerierung nicht mehr die ursprüngliche Aktivität aufweist. Die Dauer der Kalzinierung richtet sich sowohl nach der Menge der noch in dem Katalysator enthaltenen organischen Bestandteile als auch nach der Kalzinierungstemperatur. Im allgemeinen wird eine Kalzinierungszeit von 0,5 bis 24 h ausreichend sein. Bevorzugt beträgt die Kalzinierungszeit von 0,5 bis 10 h, besonders bevorzugt von 0,7 bis 5 h.

15

20

Der Katalysator wird in einer sauerstoffhaltigen Atmosphäre kalziniert. Die Kalzinierung kann beispielsweise an der Luft durchgeführt werden. Es kann aber auch die Kalzinierung in einer Inertgasatmosphäre aus z.B. Stickstoff begonnen werden und dieser in steigendem Maße Sauerstoff oder Luft zugemischt werden. Dadurch kann eine zu heftige Verbrennung der oxidierbaren organischen Bestandteile bei der Kalzinierung und eine dadurch bedingte lokale Überhitzung des Katalysators vermieden werden. Die Sauerstoff- bzw. Inertgaszufuhr kann zweckmäßigerweise über eine Temperaturmessung gesteuert werden.

Die Kalzinierung der Polymerisationskatalysatoren kann in den üblicherweise verwendeten Kalziniervorrichtungen durchgeführt werden. Beispiele sind Hordenöfen, Schachtöfen, Drehrohröfen oder Bandkalzinierer. Bevorzugt wird die Kalzinierung in Drehrohröfen oder Bandkalzinierern durchgeführt. Es kann auch eine *in-situ* Kalzinierung in dem Polymerisationsreaktor selbst durchgeführt werden. Dadurch kann der Aus- und Einbau des Katalysators zum Zwecke der Regenerierung vermieden werden. Vorzugsweise wird der gereinigte Katalysator mit vorgeheiztem Stickstoff auf die Kalzinierungstemperatur gebracht und durch Zudosierung von Sauerstoff oder Luft regeneriert.

10

Durch die Kalzinierung wird die Aktivität des Polymerisationskatalysators soweit wieder hergestellt, daß dieser erneut für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF, vorzugsweise in Gegenwart von Telogenen, wiederverwendet werden kann. Dazu wird der regenerierte Polymerisationskatalysator gegebenenfalls erneut in den Polymerisationsreaktor eingebaut und ggf. in Gegenwart von Telogenen wie Acetanhydrid polymerisiert.

Die Erfindung wird durch das nachfolgenden Beispiel näher erläutert:

20 BEISPIEL

30

In einem Polymerisationsreaktor für die Polymerisation von THF in Gegenwart von Acetanhydrid zu pTHF-Diacetat, bestehend aus einem Reaktionsrohr von 15 cm lichter Weite, wurde die Katalysatorschüttung aus aktivierter Tonerde in Form von 2,5 mm dicken Strängen nach einer Standzeit von 9 Monaten wie folgt aufbereitet: über eine Dampfleitung wurde Wasserdampf von 5 bar absolut und 150°C von oben auf die Katalysatorschüttung aufgegeben. Der Mengenstrom betrug ca. 0,5 kg/h. Nach 69 h wurde eine sehr gut rieselfähige Katalysatorschüttung erhalten, die problemlos abgesaugt werden konnte. Der Glühverlust des gereinigten Katalysators lag zwischen 3 und 6 Gew.-%, als TOC-Gehalte im Eluat wurden Werte zwischen 5 und 30 mg/l gemessen.

Durch die erfindungsgemäße Verfahrensweise konnte der Zeitbedarf für den Katalysatorwechsel halbiert werden. Ferner wurde ein gereinigter Katalysator erhalten, dessen Gehalt an organischen Bestandteilen eine Deponierung erlaubte.

15

30

Patentansprüche

- Verfahren zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF, die mit den Produkten der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation von THF verunreinigt sind, bei dem der Polymerisationskatalysator durch Behandlung mit Wasserdampf bei einer Temperatur von 80 bis 250 °C und einem Absolutdruck von 0,5 bis 40 bar gereinigt wird.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1 mit mindestens zwei Schritten, bei dem
 - (a) in einem ersten Schritt der Polymerisationskatalysator gereinigt und
 - (b) in einem zweiten Schritt der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert wird.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren auf der Basis von Schichtsilikaten.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 3 zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren auf der Basis von säureaktivierten Montmorillonit.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von
 THF in Gegenwart von Telogenen.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Aufarbeitung von Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation von THF in Gegenwart von Acetanhydrid als Telogen zu pTHF-Diacetat.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt (a) der Gehalt der Polymerisationskatalysatoren an organischen

5

10

15

Bestandteilen auf < 10 Gew.-% Glühverlust des Trockenrückstandes und < 200 mg/l TOC im Eluat verringert wird.

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Polymerisationskatalysator in Schritt (b) durch Kalzinieren in einer sauerstoffhaltigen Atmosphäre bei einer Temperatur > 200°C regeneriert wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Polymerisationskatalysator bei einer Temperatur von 400 bis 800°C während eines Zeitraums von 0,5 bis 24 h kalziniert wird.
 - 10. Verwendung eines gereinigten Polymerisationskatalysators, wie er in einem Verfahren gemäß Anspruch (1) oder in Schritt (a) des Verfahrens gemäß einem der Ansprüche 3 bis 7 erhältlich ist, zur Depolymerisation von pTHF.
 - 11. Verwendung eines regenerierten Polymerisationskatalysators, wie er in einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9 erhältlich ist, für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF in Gegenwart von Telogenen.

Ir attonal Application No PCT/EP 00/00432

A CLASSI IPC 7	FIGATION OF SUBJECT MATTER B01J38/06 B01J21/20 B01J29	/38 C08G65/20	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class SEARCHED	fication and IPC	
	ocumentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)	
IPC 7	B01J C08G		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included. In the fields e	earched .
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used	0)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	***	·· ···································
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 268 345 A (MUELLER HERBERT 7 December 1993 (1993-12-07))	1–9
	cited in the application		10 11
X	claim 1; examples		10,11
Α	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COL	UMBUS,	,
	OHIO, US		
	INOOKA, MASAYOSHI ET AL: "Treat heavy oils"	ment of	
	retrieved from STN		
	Database accession no. 91:14310	3 CA	
	XP002137032	1	
İ	abstract -& JP 54 033503 A (CHIYODA CHEM	TCAL	
	ENGINEERING AND CONSTRUCTION CO		
1	JAPAN) 12 March 1979 (1979-03-1		
		-1	
	·	-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special ce	etegories of cited documents:	"T" later document published after the into	
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	
"E" earlier	document but published on or after the international	Invention "X" document of particular relevance; the	
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the co	
	is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an ir	
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or m ments, such combination being obvio	
P docum later t	ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	ternity
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
5	6 May 2000	22/05/2000	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
[Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Schwaller, J-M	

ir attonal Application No PCT/EP 00/00432

	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A	US 5 202 295 A (MCCAULEY JOHN R) 13 April 1993 (1993-04-13) column 24, line 47-53						
		-					
		·					
	:						

information on patent family members

u attonal Application No PCT/EP 00/00432

	t document search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 52	268345	A	07-12-1993	DE	4132895	A	08-04-1993
				EP	0535515	Α	07-04-1993
			•	JP	5245385	Α	24-09-1993
JP 54	1033503	Α	12-03-1979	JP	1098033	_	27-05-1982
				JP	56039835	В	16-09-1981
US 52	202295	Α	13-04-1993	US	4957889		18-09-1990
				US	5059568	Α	22-10-1991
				AT	81147	T	15-10-1992
				AU	603881	В	29-11-1990
				AU	1429888	Α	26-09-1988
				AU		В	20-12-1990
	•			AU	1488988		26-09-1988
				BR	8805853		17-10-1989
				BR	8806035		17-10-1989
				CA		A	25-08-1992
				DE	3875038		05-11-1992
				EP	0305475		08-03-1989
				EP		A	08-03-1989
•				JP	2504286	1	06-12-1990
				JP		В	27-09-1993
			•	JP	2500514	Ţ	22-02-1990
				US	4952544		28-08-1990
				WO	8806614	• •	07-09-1988
				WO		A	07-09-1988
		•		US US	4995964 4980047	A	26-02-1991 25-12-1990

in ationales Aktenzeicher PCT/EP 00/00432

A. KLASSI IPK 7	fizierung des anmeldungsgegenstandes B01J38/06 B01J21/20 B01J29/3	8 C08G65/20				
		•				
Nach der Int	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	··			
	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol B01J C08G	le)				
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Geblete	fallen -			
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (No	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)			
			ļ			
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
A	US 5 268 345 A (MUELLER HERBERT) 7. Dezember 1993 (1993-12-07)		1-9			
χ	in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1; Beispiele		10,11			
^	Anspiruch 1, berspiere		10,11			
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUM	BUS.				
	OHIO, US					
	INOOKA, MASAYOSHI ET AL: "Treatme heavy oils"	nt of				
	retrieved from STN					
	Database accession no. 91:143103 XP002137032	CA .				
	Zusammenfassung		:			
	-& JP 54 033503 A (CHIYODA CHEMIC					
	ENGINEERING AND CONSTRUCTION CO., JAPAN) 12. März 1979 (1979-03-12)					
	<u>-</u>	/				
		W Out Attack				
	tere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Slehe Anhang Patentfamille				
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	worden ist und mit der			
abern	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist				
Anme	I de determ versifiertillett version let	"X" Veröffentlichung von besonderer Beder kann allein aufgrund dieser Veröffentlik				
scheir ander	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderlacher Tätigkeit beruhend betra	chtet werden			
soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfindertscher Tätigkeit beruhend betrachtet ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen						
eine B	*O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach					
dem b	eenspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied derselber				
Datum 005	Abechtuseee der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	A WASHING WITE			
5	. Mai 2000	22/05/2000				
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevolimächtigter Bediensteter				
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni,	Caboollan 1 M				
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Schwaller, J-M				

1

ntionales Aktenzeichen PCT/EP 00/00432

C.(Fortsetz	(Forts of zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
A	US 5 202 295 A (MCCAULEY JOHN R) 13. April 1993 (1993-04-13) Spalte 24, Zeile 47-53						
•							
-							
		,					

Angaben zu Veröffentflichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

tr stionales Aktenzeichen PCT/EP 00/00432

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
US 5268345 A	07-12-1993	DE 4132895 A	08-04-1993
		EP 0535515 A	07-04-1993
		JP 5245385 A	24-09-1993
JP 54033503 A	12-03-1979	JP 1098033 C	27-05-1982
		JP 56039835 B	16-09-1981
US 5202295 A	13-04-1993	US 4957889 A	18-09-1990
		US 5059568 A	22-10-1991
		AT 81147 T	15-10-1992
		AU 603881 B	29-11-1990
		AU 1429888 A	26-09-1988
		AU 604540 B	20-12-1990
		AU 1488988 A	26-09-1988
		BR 8805853 A	17-10-1989
		BR 8806035 A	17-10-1989
		CA 1306735 A	25-08-1992
		DE 3875038 A	05-11-1992
		EP 0305475 A	08-03-1989
		EP 0305476 A	08-03-1989
		JP 2504286 T	06-12-1990
		JP 5067676 B	27-09-1993
		JP 2500514 T	22-02-1990
		US 4952544 A	28-08-1990
		WO 8806614 A	07-09-1988
		WO 8806488 A	07-09-1988
		US 4995964 A	26-02-1991
		US 4980047 A	25-12-1990

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilia)(Juli 1982)

GEÄNDERTE FASSUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Juli 2000 (27.07.2000)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/43124 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: 21/20, 29/90, C08G 65/20

B01J 38/06,

HESSE, Michael [DE/DE]; Weinbietstr. 10, D-67549

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00432

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Januar 2000 (20.01.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 20. Januar 1999 (20.01.1999) DE 199 02 093.0

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MENGER, Volkmar [DE/DE]; Kaiserstuhl 39, D-67434 Neustadt (DE). ELLER, Karsten [DE/DE]; Bayernstr. 45, D-67061 Ludwigshafen (DE). MEIER, Anton [DE/DE]; Peter-Paul-Rubens-Str. 8a, D-67134 Birkenheide (DE).

Worms (DE).

- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, KR, SG, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

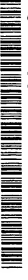
- Mit internationalem Recherchenbericht.
- (88) Veröffentlichungsdatum des geänderten internationalen Recherchenberichts: 7. Dezember 2000
- (15) Informationen zur Berichtigung: siehe PCT Gazette Nr. 49/2000 vom 7. Dezember 2000, Section II

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR PROCESSING pTHF POLYMERIZATION CATALYSTS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR AUFARBEITUNG VON pTHF-POLYMERISATIONSKATALYSATOREN

(57) Abstract: The invention relates to a method for processing at least partly deactivated polymerization catalysts for the polymerization or copolymerization of THF which are contaminated with the polymerization or copolymerization products of THF. The inventive method comprises the following steps: (a) purifying in a first step the polymerization catalyst by treating it with water vapor at a temperature of 80 to 250 °C and a pressure of 0.5 to 40 bar and preferably (b) regenerating the purified polymerization catalyst in a second step.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Aufarbeitung von zumindest teilweise desaktivierten Polymerisationskatalysatoren für die Polymerisation oder Co-Polymerisation von THF, die mit den Produkten der Polymerisation bzw. Co-Polymerisation von THF verunreinigt sind, bei dem (a) in einem ersten Schritt der Polymerisationskatalysator durch Behandlung mit Wasserdampf bei einer Temperatur von 80 bis 250 °C und einem Druck von 0,5 bis 40 bar gereinigt wird und vorzugsweise (b) in einem zweiten Schritt der gereinigte Polymerisationskatalysator regeneriert wird.



KEVISED VERSION

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/EP 00/00432

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER B01J21/20 B01J38/06 B01J29/**90** C08G65/20 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 B01J C08G Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 5 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. US 5 268 345 A (MUELLER HERBERT) 1-9 Α 7 December 1993 (1993-12-07) cited in the application Χ claim 1; examples 10,11 DATABASE CHEMABS [Online] Α CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US INOOKA, MASAYOSHI ET AL: "Treatment of heavy oils" retrieved from STN Database accession no. 91:143103 CA XP002137032 abstract -& JP 54 033503 A (CHIYODA CHEMICAL ENGINEERING AND CONSTRUCTION CO., LTD., JAPAN) 12 March 1979 (1979-03-12) Χ Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-*O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 01.09.00 5 May 2000 Name and mailing address of the ISA **Authorized officer** European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo ni, Schwaller, J-M Fax: (+31-70) 340-3016

Interr. anal Application No
PCT/EP 00/00432

		1	9/00432
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		To .
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	US 5 202 295 A (MCCAULEY JOHN R) 13 April 1993 (1993-04-13) column 24, line 47-53		
	·.		
	•		
			,
		,	
	·		
	·		
	·		

Information on patent family members

Internal Happlication No PCT/EP 00/00432

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 5268345	A	07-12-1993	DE 41328 EP 05355 JP 52453	515 A	08-04-1993 07-04-1993 24-09-1993
JP 54033503	Α	12-03-1979	JP 10980 JP 560398		27-05-1982 16-09-1981
US 5202295	Α	13-04-1993	AU 6038 AU 14298 AU 14889 AU 14889 BR 88056 CA 13065 DE 38756 DE 38756 EP 03056 EP 03056 JP 25046 JP 25069 US 49529 WO 88066	568 A 147 T 1881 B 1888 B 1888 B 1888 B 1885 B 1885 B 1885 A 1886 A 1886 B 1876 B	18-09-1990 22-10-1991 15-10-1992 29-11-1990 26-09-1988 20-12-1990 26-09-1988 17-10-1989 17-10-1989 25-08-1992 05-11-1992 22-04-1993 08-03-1989 08-03-1989 06-12-1990 27-09-1993 22-02-1990 28-08-1990 07-09-1988 07-09-1988 26-02-1991 25-12-1990

Interr nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/00432

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01J38/06 B01J21/20 B01J29/**90** C08G65/20 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 B01J C08G Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. US 5 268 345 A (MUELLER HERBERT) Α 7. Dezember 1993 (1993-12-07) in der Anmeldung erwähnt 10,11 Anspruch 1; Beispiele Χ DATABASE CHEMABS [Online] Α CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US INOOKA, MASAYOSHI ET AL: "Treatment of heavy oils" retrieved from STN Database accession no. 91:143103 CA XP002137032 Zusammenfassung -& JP 54 033503 A (CHIYODA CHEMICAL ENGINEERING AND CONSTRUCTION CO., LTD., JAPAN) 12. März 1979 (1979-03-12) Siehe Anhang Patentfamilie Х Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Х Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden *E* ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren ansesses ausgeführt) Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht ware diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 01.09.00 5. Mai 2000 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Schwaller, J-M

Fax: (+31-70) 340-3016

nterr. nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/00432

	ING) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	des 7-9-	Rote Assertable
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden felle	Betr. Anspruch Nr.
	US 5 202 295 A (MCCAULEY JOHN R) 13. April 1993 (1993-04-13) Spalte 24, Zeile 47-53		
	·		
	·		
	·		
			·
	·		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/00432

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5268345 A	07-12-1993	DE 4132895 A EP 0535515 A JP 5245385 A	08-04-1993 07-04-1993 24-09-1993
JP 54033503 A	12-03-1979	JP 1098033 C JP 56039835 B	27-05-1982 16-09-1981
US 5202295 A	13-04-1993	US 4957889 A US 5059568 A AT 81147 T AU 603881 B AU 1429888 A AU 604540 B AU 1488988 A BR 8805853 A BR 8806035 A CA 1306735 A DE 3875038 T EP 0305475 A EP 0305476 A JP 2504286 T JP 5067676 B JP 2500514 T US 4952544 A WO 8806614 A WO 8806488 A US 4980047 A	18-09-1990 22-10-1991 15-10-1992 29-11-1990 26-09-1988 20-12-1990 26-09-1988 17-10-1989 17-10-1989 25-08-1992 05-11-1992 22-04-1993 08-03-1989 08-03-1989 06-12-1990 27-09-1988 07-09-1988 07-09-1988 07-09-1988 26-02-1991 25-12-1990